



DETTAGLIO



ESITI E PUBBLICAZIONI



CHIARIMENTI



PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI135076-25

Quesito: PI129754-25

Si comunica che il malfunzionamento legato al pagamento del contributo ANAC risulta risolto, pertanto si può procedere al pagamento dello stesso.

Risposta:

Si comunica che il malfunzionamento legato al pagamento del contributo ANAC risulta risolto, pertanto si può procedere al pagamento dello stesso.

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI135073-25

Quesito: PI123373-25

Relativamente a quanto richiesto nel Capitolato tecnico al Lotto 4, in particolare ai punti 4.2 e 4.3, si chiede di confermare che la dicitura "perforatore con possibilità di utilizzo sia con flaconi che con sacche" sia un refuso e che si intendesse "perforatore con possibilità di utilizzo con sacche". Tale richiesta è motivata dal fatto che i consumabili richiesti ai punti 4.2 e 4.3, sono destinati all'utilizzo per terapie che vengono somministrate attraverso sacche e non flaconi.

Risposta:

Nel Capitolato Tecnico, in riferimento al Lotto 4, in relazione ai consumabili, Riferimenti 4.2 e 4.3, si conferma che la frase "*Perforatore con possibilità di utilizzo sia con flaconi che con sacche*" è un refuso. La frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*Perforatore con possibilità di utilizzo con sacche*".

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI135072-25

Quesito: PI123317-25

Con riferimento alla procedura in oggetto siamo a formulare le seguenti richieste di chiarimenti:-L'art. 3.1 del Disciplinare di gara prevede che i contratti di fornitura avranno efficacia fino allo scadere della Convenzione. Evidenziamo come la coincidenza della durata dei contratti attuativi con quella della Convenzione comporti una situazione di indeterminatezza per le ditte candidate, anche alla luce del fatto che non è possibile valutare le tempistiche di adesione dei singoli enti, non conoscendo le scadenze dei relativi contratti attualmente in corso: in base a questa impostazione un ente potrebbe stipulare un contratto attuativo anche della durata di un solo mese. Non risulta pertanto possibile effettuare una stima adeguata degli investimenti e degli interventi necessari. Vi chiediamo pertanto, al fine di mettere le ditte candidate nelle condizioni di svolgere le necessarie valutazioni e analisi ai fini della presentazione di un'offerta adeguata, di voler rettificare le sopra citate disposizioni, prevedendo una

durata fissa e definita per i contratti attuativi, indipendentemente dall'attivazione degli stessi.-L'art. 3 del Disciplinare di gara indica che il CCNL applicabile alla procedura di gara è quello Metalmeccanici per personale dipendente da industrie metalmeccaniche. Alla luce dell'oggetto di gara e del CPV indicato su tutti i lotti (33190000-8 : Dispositivi e prodotti medici vari) riteniamo abbia maggiore attinenza il CCNL Chimico-Farmaceutico; Vi preghiamo pertanto di rettificare tale disposizione-L'art 4 del Disciplinare prevede che "Il concorrente che partecipa al singolo lotto in una delle forme di seguito indicate è escluso nel caso in cui PuntoZero accerti la sussistenza di rilevanti indizi tali da far ritenere che le offerte degli operatori economici siano imputabili ad un unico centro decisionale a cagione di accordi intercorsi con altri operatori partecipanti alla stessa gara" Vi chiediamo conferma che il termine gara costituisca un refuso e che vada sostituito con il termine "lotto"-Le tabelle di cui all'art 19.1 "Criteri di valutazione dell'offerta tecnica" prevedono, per ciascun lotto, al primo punto oggetto di valutazione "Caratteristiche Pompa", un criterio di tipo discrezionale con un massimo di 6 punti attribuibili, Viene tuttavia indicato che "La Commissione valuterà: 1) la struttura complessiva della pompa in termini di ergonomia, qualità costruttiva e facilità di utilizzo; 2) le dimensioni e il peso: in termini di ingombro, maneggevolezza e trasportabilità l'ingombro della pompa e l'ampiezza del display; 3) display in termini di ampiezza, leggibilità e intuitivitàDal momento che le soluzioni sopra indicate costituiscono sub-criteri, Vi chiediamo di voler assegnare a ciascuno degli stessi il relativo sub-punteggio. Quanto sopra alla luce del disposto di cui all'art 108 del D.lgs 36/2023, che recita: "I documenti di gara (...) indicano i singoli criteri di valutazione e la relativa ponderazione (...). Per ciascun criterio di valutazione prescelto possono essere previsti sub-criteri e sub-pesi o sub-punteggi". Pertanto, in caso di individuazione di sub-criteri , devono essere necessariamente previsti, negli atti di gara, i relativi sub-pesi o sub-punteggi, in quanto trattasi di elementi che non possono essere individuati dalla Commissione in un momento successivo, nel rispetto dei principi di trasparenza e imparzialità1.All'art. 15.1 del Disciplinare di gara viene richiesto all'Operatore Economico il pagamento dell'imposta di bollo pari ad euro 16,00, con contestuale applicazione del contrassegno telematico sul modulo per l'attestazione del pagamento (all. 10) e caricamento dello stesso tra la documentazione facente parte della Busta Amministrativa. Si richiede l'eliminazione di tale obbligo a carico dei partecipanti, in quanto, come disposto dall'art. 18, comma 10, del Codice Appalti, "Con la tabella di cui all'allegato I.4 al codice è individuato il valore dell'imposta di bollo che l'appaltatore assolve una tantum al momento della stipula del contratto e in proporzione al valore dello stesso". Da quanto riportato si desume che tale obbligo deve essere corrisposto unicamente dall'aggiudicatario della procedura in sede di stipula del contratto e non dai singoli Operatori economici al momento della partecipazione. Quanto indicato è confermato dall'art. 1 e 2 dell'allegato I.4 nei quali, non solo viene ribadito che l'appaltatore è tenuto al versamento dell'imposta di bollo al momento della stipula del contratto, ma si aggiunge che "il pagamento dell'imposta di cui all'art. 1 ha natura sostitutiva dell'imposta dovuta per tutti gli atti e documenti riguardanti la procedura di selezione e l'esecuzione dell'appalto". Quanto riportato viene confermato con circolare n. 22/E del 28 luglio 2023. Ove non fosse accolto quanto richiesto, si chiede di confermare che l'importo corrisposto in fase di partecipazione sarà scomputato da quanto verrà successivamente versato in fase di stipula, come indicato nella circolare dell'Agenzia dell'Entrate sopra menzionata. Ringraziando per l'attenzione, si porgono distinti saluti.

Risposta:

1) Si conferma la documentazione di gara. Si evidenzia che all'articolo 3.1 del Disciplinare di gara è presente un refuso, in particolare nella frase: "*Gli Ordinativi di fornitura emessi dalle singole Aziende sanitarie contraenti avranno durata sino al 48 esimo mese dalla loro emissione/sottoscrizione della Convenzione.*" La dicitura "*dalla loro emissione*" è un refuso, la frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente "*Gli Ordinativi di fornitura emessi dalle singole Aziende sanitarie contraenti avranno durata sino al 48 esimo mese dalla sottoscrizione della Convenzione*".

2) Si conferma la documentazione di gara, il contratto collettivo applicato è il CCNL Metalmeccanici per il personale dipendente da imprese dell'industria metalmeccanica e della installazione di impianti. Ai sensi dell'art 11, c.3. del Codice dei Contratti, gli operatori economici possono indicare nella propria offerta il differente contratto collettivo da essi applicato, purché garantisca ai dipendenti le stesse tutele di quello indicato dalla stazione appaltante o dall'ente concedente.

3) Si conferma la documentazione di gara, si evidenzia che la parte da voi segnalata è definita dal Bando Tipo Anac.

4) Si conferma la documentazione di gara.

5) Si conferma la documentazione di gara, si evidenzia che la parte da voi segnalata è definita dal Bando Tipo Anac.

PROTOCOLLO

Risposta: PI135064-25

Quesito: PI123296-25

Domanda:

■Relativamente a quanto richiesto nel Capitolato Tecnico nel Lotto 2 al punto 2.9, si chiede di confermare che al requisito "costituiti da materiale compatibile con la somministrazione di farmaci antiblastici fotosensibili e dei loro solventi, privi di lattice e privi di ftalati" la dicitura "fotosensibili" sia un refuso, in quanto il set con filtro per farmaci fotosensibili è già richiesto al punto 2.7 ■Relativamente al Lotto 3 e nello specifico al criterio di valutazione nr.14 sulle caratteristiche delle siringhe offerte, si chiede di confermare che la dicitura "compatibilità con siringhe non dedicate" trattasi di refuso in quanto nelle caratteristiche di minima al punto 3.9 e 3.10 del Capitolato Tecnico vengono richieste siringhe dedicate con certificata compatibilità. Si precisa che le siringhe sono una componente essenziale del sistema infusionale e, per garantire il livello di precisione dichiarato e richiesto come requisito di minima e la sicurezza del paziente, devono essere testate e validate dal produttore delle pompe infusionali. L'utilizzo di siringhe non dedicate può compromettere l'accuratezza dell'infusione, influenzando negativamente la qualità del trattamento somministrato ai pazienti.

Risposta:

1) Nel Capitolato Tecnico, in riferimento al Lotto 2, in relazione al Riferimento CONSUMABILI 2.9, si conferma che all'interno della frase "*costituiti da materiale compatibile con la somministrazione di farmaci antiblastici fotosensibili e dei loro solventi, privi di lattice e privi di ftalati*" la dicitura "*fotosensibili*" è un refuso. La frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*costituiti da materiale compatibile con la somministrazione di farmaci antiblastici e dei loro solventi, privi di lattice e privi di ftalati*"

2) Nel Disciplinare di gara, in riferimento al Lotto 3, in relazione al Criterio premiante n. 14, si conferma che all'interno della frase "*In relazione ai consumabile 3.9 - 3.10. "Caratteristiche delle siringhe offerte". La Commissione valuterà la compatibilità con siringhe non dedicate, l' ampiezza di gamma offerta, la facilità di lettura della scala graduata*" la dicitura "*la compatibilità con siringhe non dedicate*" è un refuso. La frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*In relazione ai consumabile 3.9 - 3.10. Caratteristiche delle siringhe offerte. La Commissione valuterà l' ampiezza di gamma offerta, la facilità di lettura della scala graduata*"

PROTOCOLLO

Risposta: PI135063-25

Quesito: PI123279-25

Domanda:

Spett.le Ente, si prega di confermare che sia possibile presentare le certificazioni, studi clinici eventuali in lingua inglese, così come previsto dalla normativa in essere. Si chiede altresì di prorogare il termine di presentazioni di chiarimenti per rendere possibile l'elaborazione migliore dell'offerta. In attesa porgiamo Cordiali Saluti.

Risposta:

- Si comunica che le dichiarazioni di conformità devono essere redatte in lingua italiana e corredate da dichiarazione di copia conforme all'originale resa ai sensi del DPR 445/2000, sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante o soggetto munito di procura. La Certificazione Ce, i certificati ISO, eventuali depliant del produttore a comprova dei requisiti o criteri di valutazione richiesti possono essere redatte in lingua inglese, ma devono essere corredate da dichiarazione di copia conforme all'originale resa ai sensi del DPR 445/2000, sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante o soggetto munito di procura.
- Si confermano i termini indicati in piattaforma

PROTOCOLLO

Risposta: PI135061-25

Quesito: PI123063-25

Domanda:

1) Nel Disciplinare di gara - art. 16 è indicato "La firma Digitale dovrà essere apposta sulla sola cartella in formato .zip..." ma, in fase di partecipazione, la Relazione Tecnica e la Busta Tecnica sono 2 campi ben distinti. La Relazione Tecnica va inserita sia firmata digitalmente nella sezione "Relazione Tecnica" e sia non firmata ma inserita nella cartella .zip Busta Tecnica? 2) Nel Disciplinare di Gara - art. 16 si richiede l'inserimento della busta "Offerta Tecnica oscurata". Nel portale, in fase di partecipazione, appare solo la sezione "Busta offerta oscurata (e non Busta Tecnica oscurata)": per Busta offerta è intesa la Busta Tecnica? Si ringrazia per il riscontro.

Risposta:

1) Trattasi di un errore in fase di caricamento della gara in piattaforma, pertanto saranno accettate Relazioni Tecniche firmate digitalmente e inserite nella sezione "Relazione Tecnica", sia Relazioni tecniche non firmate digitalmente presenti nella Cartella in formato zip firmata digitalmente e inserita nella sezione "Busta Tecnica"

2) Si conferma, l'inserimento della busta "offerta Tecnica oscurata" va effettuato nella sezione presente in piattaforma denominata "Busta offerta oscurata"

PROTOCOLLO

Risposta: PI135060-25

Quesito: PI122687-25

Domanda:

In riferimento alla procedura in oggetto si chiedono i seguenti chiarimenti: 1) Al fine di consentire una maggiore partecipazione, si chiede di accettare come CCNL anche quello del commercio. 2) E' richiesta una garanzia con validità di 365 gg mentre l'offerta è vincolata per 270 gg. E' corretto o devono avere lo stesso periodo di validità? 3) Si segnala che nel nuovo allegato "tabella elenco lotti e fabbisogni" il numero dei canoni annuali corrisponde a quello dei canoni per 48 mesi. Non dovrebbe essere moltiplicato per i 4 anni? 4) Vista la complessità della procedura, si chiede di posticipare i termini per la presentazione della gara. Cordiali saluti.

Risposta:

1) Si conferma la documentazione di gara, il contratto collettivo applicato è il CCNL Metalmeccanici per il personale dipendente da imprese dell'industria metalmeccanica e della installazione di impianti. Ai sensi dell'art 11, c.3. del Codice dei Contratti, gli operatori economici possono indicare nella propria offerta il differente contratto collettivo da essi applicato, purché garantisca ai dipendenti le stesse tutele di quello indicato dalla stazione appaltante o dall'ente concedente.

2) Si conferma quanto indicato nella documentazione di gara.

3) Si segnala che nell' Allegato A "Tabella elenco lotti e fabbisogni rettificato" è riportato il numero delle apparecchiature, il canone annuale è indicato solo come unità di misura per il calcolo della base d'asta. Il numero delle apparecchiature, che prevedono quale modalità di approvvigionamento il noleggio, non è correttamente moltiplicato per 48 mesi.

4) Si confermano i termini indicati in piattaforma .

Domanda:

In riferimento alla procedura in oggetto si chiedono i seguenti chiarimenti per il lotto 2:-Le pompe da fornire devono essere nuove di fabbrica?-2.6 : si richiede di poter offrire set con valvola unidirezionale anziché valvola autosigillante; inoltre si richiede se viene accettata come soluzione equivalente al posto del punto a Y un rubinetto a tre vie con valvola a circuito chiuso -2.7 : il nostro set non ha la valvola unidirezionale perché queste sono già presenti nei deflussori a 2 e 4 vie del rif.2.6. In questo modo il sistema completo garantisce la unidirezionalità del farmaco antiblastico.-2.8 : il nostro set non ha la valvola unidirezionale perché queste sono già presenti nei deflussori a 2 e 4 vie del rif.2.6. In questo modo il sistema completo garantisce la unidirezionalità del farmaco antiblastico-2.9 : il nostro set non ha la valvola unidirezionale perché queste sono già presenti nei deflussori a 2 e 4 vie del rif.2.6. In questo modo il sistema completo garantisce la unidirezionalità del farmaco antiblastico-Lotto 2 criterio 4 : si richiede che vengano attribuiti 4 punti anche per la soluzione di offrire 2 pompe monovia in loco di una pompa a doppio canale e se la risposta è affermativa, quante pompe monovia sono previste da offrire-Criterio 9 : al fine di consentire la massima partecipazione, si chiede di poter fornire gratuitamente un sistema di impilaggio-Criterio 12 : si richiede che venga accettata come soluzione equivalente il sensore di gocciolamento della pompa con il nostro sistema unico di gestione del livello del liquido all'interno della camera di gocciolamento del deflussore.Cordiali saluti.

Risposta:

Di seguito le risposte per ciascuno dei quesiti da voi inviati:

- Si conferma la documentazione di gara, come previsto dall'art. 3 del Capitolato Tecnico "*Le strumentazioni offerte dovranno essere di ultima generazione, ancora in produzione e di nuova fabbricazione e mai usate, pertanto non sono ammesse apparecchiature ricondizionate.*"
- Riguardo i punti 2.6, 2.7, 2.8,2.9 si conferma quanto previsto nella documentazione di gara , fermo restando il principio di equivalenza come previsto dal Codice Appalti.
- In merito al criterio premiante previsto per il lotto 2, criterio 3 (non 4 come dai voi erroneamente indicato), "*Presenza di pompa con doppio canale che consenta la somministrazione anche contemporanea di terapie a velocità di flusso differenziate*" Il punteggio verrà attribuito sulla base della presenza del requisito, riscontrabile nella scheda tecnica." Si conferma quanto espressamente indicato nella documentazione di gara.
- In merito al criterio premiante n. 9, relativamente al lotto 2, si conferma quanto espressamente indicato nella documentazione di gara.
- In merito al criterio 12 si conferma la documentazione di gara, fermo restando il principio di equivalenza come previsto dal Codice Appalti.

Domanda:

Risposta: PI135058-25

Quesito: PI122643-25

Si richiedono i seguenti chiarimenti:1) Confermate che non è obbligatorio produrre la documentazione amministrativa in versione oscurata come da portale, in quanto lo slot risulta non obbligatorio?2) Confermate che la relazione tecnica descrittiva richiesta al punto d) è già inclusa nel vostro Allegato 5 Offerta tecnica – Sezione B Criteri Migliorativi, e pertanto confermate che è sufficiente replicare lo stesso modello in entrambi i punti b) e d)?3) Confermate che non vi è l'obbligatorietà di presentare l'Allegato 10 - Giustificativi offerta economia in fase di presentazione offerta?Confermate, inoltre che, trattandosi di noleggio di pompe per nutrizione enterale con fornitura di relativi consumabili, NON sia necessario compilare il suddetto allegato dalla sezione a pag. 2 "(N.B.: compilare la seguente parte in caso di appalti di servizi, service o fornitura con posa in opera)" fino alla fine del documento (pag. 4)?4) Relativamente al lotto 5, in riferimento alla compilazione dell'offerta a sistema, viene richiesto di selezionare dal menù a tendina la tipologia di fornitura, si chiede, pertanto, di indicare quale voce selezionare tra quelle a disposizione.

Risposta:

- 1) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara
- 2) No, trattasi di due documenti distinti come indicato nel disciplinare di gara.
- 3) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara. Si precisa che l'allegato 10 Giustificativi offerta economica è un modello, che andrà compilato per le parti di competenza.
- 4) Si consiglia di consultare l'helpdesk della piattaforma Stella per tali problematiche operative.

 PROTOCOLLO**Domanda:**

Risposta: PI135056-25

Quesito: PI122448-25

5.4: LOTTO N. 4: POMPA INFUSIONALE PER TERAPIA DEL DOLORE E PARTOANALGESIA CON PCA E PCEA, CON POSSIBILITÀ DI INFUSIONE VENOSA, SOTTOCUTANEA E NELLO SPAZIO EPIDURALERiferimento 4.1:Accuratezza dell'infusione calcolata secondo norma IEC 60601-2-24 e s.m.i. $\pm 5\%$ Per promuovere una maggiore concorrenza e favorire la partecipazione di tutti i fornitori, si richiede di rivedere il requisito relativo all'accuratezza dell'infusione, poiché la norma IEC 60601-2-24 e s.m.i. tratta i materiali e i metodi da utilizzare per calcolare l'accuratezza, senza specificare le percentuali minime da raggiungere. Si propone pertanto di considerare questo criterio come caratteristica preferenziale, anziché come criterio minimo a pena di esclusione, oppure di valutare un'accuratezza del $\pm 6\%$ Restando in attesa di Vostro cortese riscontro, l'occasione ci è gradita per porgere i nostri più cordiali saluti.

Risposta:

Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

 PROTOCOLLO**Domanda:**

Risposta: PI135054-25

Quesito: PI122407-25

Si richiedono i seguenti chiarimenti tecnici:1.Con riferimento al requisito di cui all'art 5.5 del Capitolato tecnico relativo alla velocità di infusione da 1 a 500ml/h, al fine di consentire una più ampia partecipazione degli operatori economici, si chiede di poter partecipare con un dispositivo con velocità di infusione da 1 a 400 ml/h; 2.Con riferimento al requisito di cui all'art 5.5 del Capitolato tecnico relativo al sistema di disocclusione, è possibile partecipare con uno strumento che preveda una modalità di disocclusione manuale?3.Con riferimento al requisito di cui all'art 11 del Capitolato tecnico relativo al numero di apparecchiature in scorta previste per il Lotto n. 5, si chiede di confermare che il numero di pompe in scorta pari a 51 sia da intendersi come il totale delle pompe a copertura di tutte le Aziende Sanitarie della presente procedura.4.Con riferimento al requisito di cui all'art 12 del Capitolato tecnico relativo al Ritiro a fine noleggio, si chiede di confermare che il luogo di ritiro delle pompe a fine noleggio sia lo stesso previsto per la consegna, da intendersi presso il Servizio Interno delle Aziende Sanitarie preposto alla gestione delle apparecchiature di cui all'art 11 del Capitolato tecnico.

Risposta:

- 1) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara
- 2) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara
- 3) Si conferma quanto da voi indicato. Nel Capitolato Tecnico, all'articolo 11, all'interno della frase "*Il Fornitore aggiudicatario deve consegnare alle Aziende Sanitarie contraenti e per ogni sede ospedaliera apparecchiature in scorta non inferiore a*", la dicitura "*per ogni sede ospedaliera*" è un refuso. La frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*Il Fornitore aggiudicatario deve consegnare alle Aziende Sanitarie contraenti apparecchiature in scorta non inferiore a*". La distribuzione delle apparecchiature di scorta nelle varie sedi ospedaliere verrà concordata con il fornitore aggiudicatario. Il numero delle apparecchiature di scorta indicate nell'art. 11 del Capitolato Tecnico per ciascun lotto, che il fornitore aggiudicatario dovrà consegnare, è quello complessivo per tutte le Aziende Sanitarie e rispettive sedi ospedaliere.
- 4) Si segnala che per luogo di ritiro delle pompe a fine noleggio, si intende il luogo che è stato previsto per la consegna, così come indicato nell'art. 7 del Capitolato Tecnico.

 PROTOCOLLO**Domanda:**

Risposta: PI135047-25

Quesito: PI122025-25

1) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 1, punto 1 alla voce "... le dimensioni e il peso: in termini di ingombro, maneggevolezza e trasportabilità l'ingombro della pompa e l'ampiezza del display" si chiede di confermare che verrà valutato il peso e le dimensioni della pompa, incluso di accessori (morsetto, maniglia, batteria, alimentatore) ed in particolare che l'ingombro tenga in considerazione le dimensioni della pompa a siringa con braccio completamente aperto per alloggiamento di una siringa da 50 ml al fine di poter comparare in maniera omogenea le soluzioni di tutti gli eventuali operatori economici. Tale richiesta deriva dal fatto che alcuni operatori economici prevedono tali accessori integrati alla pompa e non è pertanto possibile scorporarne il peso. Pertanto, si chiede anche di confermare anche l'ingombro della pompa includendo gli accessori riportati sopra. Tale richiesta, garantisce la comparabilità delle offerte di tutti gli eventuali operatori economici e la concorrenzialità in accordo al D.lgs. 36/2023.

2) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 2, punto 1 alla voce "... le dimensioni e il peso: in termini di ingombro, maneggevolezza e trasportabilità l'ingombro della pompa e l'ampiezza del display" si chiede di confermare che verrà valutato il peso e le dimensioni della pompa, incluso di accessori (morsetto, maniglia, batteria, alimentatore) al fine di poter comparare in maniera omogenea le soluzioni di tutti gli eventuali operatori economici. Tale richiesta deriva dal fatto che alcuni operatori economici prevedono tali accessori integrati alla pompa e non è pertanto possibile scorporarne il peso. Pertanto, si chiede anche di confermare anche l'ingombro della pompa includendo gli accessori riportati sopra. Tale richiesta, garantisce la comparabilità delle offerte di tutti gli eventuali operatori economici e la concorrenzialità in accordo al D.lgs. 36/2023.

3) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 3, punto 1 alla voce "... le dimensioni e il peso: in termini di ingombro, maneggevolezza e trasportabilità l'ingombro della pompa e l'ampiezza del display" si chiede di confermare che verrà valutato il peso e le dimensioni della pompa, incluso di accessori (morsetto, maniglia, batteria, alimentatore) ed in particolare che l'ingombro tenga in considerazione le dimensioni della pompa a siringa con braccio completamente aperto per alloggiamento di una siringa da 50 ml al fine di poter comparare in maniera omogenea le soluzioni di tutti gli eventuali operatori economici. Tale richiesta deriva dal fatto che alcuni operatori economici prevedono tali accessori integrati alla pompa e non è pertanto possibile scorporarne il peso. Pertanto, si chiede anche di confermare anche l'ingombro della pompa includendo gli accessori riportati sopra. Tale richiesta, garantisce la comparabilità delle offerte di tutti gli eventuali operatori economici e la concorrenzialità in accordo al D.lgs. 36/2023.

4) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 1, punto 17 "Parità di genere UNI/PdR 125:2022 Certificazione del sistema di gestione per la parità di genere all'interno delle organizzazioni", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

5) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 2, punto 18 "Parità di genere UNI/PdR 125:2022 Certificazione del sistema di gestione per la parità di genere all'interno delle organizzazioni", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

6) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 3, punto 20 "Parità di genere UNI/PdR 125:2022 Certificazione del sistema di gestione per la parità di genere all'interno delle organizzazioni", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

7) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 5, punto 14 "Parità di genere UNI/PdR 125:2022 Certificazione del sistema di gestione per la parità di genere all'interno delle organizzazioni", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

8) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 1, punto 18 "Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

9) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 2, punto 19 "Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

10) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 3, punto 21 "Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

11) Relativamente al disciplinare di gara in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 5, punto 15 "Certificazione SA 8000 "Gestione Aziendale socialmente responsabile" o equivalente", pur riconoscendo il valore etico e sociale di tale certificazione, si osserva che essa non incide in alcun modo sugli aspetti tecnici, prestazionali o funzionali delle apparecchiature, né migliora la qualità, la sicurezza o l'efficienza delle pompe infusionali proposte. Pertanto, si richiede di valutare la rimozione di tale requisito dalla valutazione tecnica, oppure, in alternativa, di collocarlo eventualmente come criterio di carattere generale o premiale nella parte amministrativa, senza attribuzione di punteggio tecnico.

12) Relativamente al capitolato tecnico, Rif 1.2 "Pompa infusione a siringa per infusione di terapie standard" ed in particolare al punto "Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura" si chiede di modificare la

velocità d'infusione da 25ml/h a 5ml/h in quanto trattasi di refuso per la pompa volumetrica. Per la pompa a siringa, la normativa è basata sulla velocità di 5ml/h.13) Relativamente al capitolato tecnico, Rif 1.3 "Pompa infusionale a siringa per infusione con protocolli TCI" ed in particolare al punto "Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura" si chiede di modificare la velocità d'infusione da 25ml/h a 5ml/h in quanto trattasi di refuso per la pompa volumetrica. Per la pompa a siringa, la normativa è basata sulla velocità di 5ml/h.14) Relativamente al capitolato tecnico, Rif 3.1 "Pompa infusionale a siringa per infusione di terapie standard" ed in particolare al punto "Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura" si chiede di modificare la velocità d'infusione da 25ml/h a 5ml/h in quanto trattasi di refuso per la pompa volumetrica. Per la pompa a siringa, la normativa è basata sulla velocità di 5ml/h.15) Relativamente al capitolato tecnico, Rif 3.3 "Pompa infusionale a siringa per infusione con protocolli TCI" ed in particolare al punto "Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura" si chiede di modificare la velocità d'infusione da 25ml/h a 5ml/h in quanto trattasi di refuso per la pompa volumetrica. Per la pompa a siringa, la normativa è basata sulla velocità di 5ml/h.16) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 1, punto 6 "In relazione alla pompa volumetrica per infusione di terapie standard" si chiede di confermare che la rilevazione degli aumenti improvvisi e soprattutto i cali improvvisi della pressione, siano riportati, con indicazione dell'intervallo di impostazione della soglia di diminuzione della pressione - oltre che su scheda tecnica e relazione tecnica, anche sul manuale d'uso in quanto documento ufficiale del dispositivo.17) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 2, punto 6 "In relazione alla pompa volumetrica per infusione di terapie standard" si chiede di confermare che la rilevazione degli aumenti improvvisi e soprattutto i cali improvvisi della pressione, siano riportati, con indicazione dell'intervallo di impostazione della soglia di diminuzione della pressione - oltre che su scheda tecnica e relazione tecnica, anche sul manuale d'uso in quanto documento ufficiale del dispositivo.18) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 3, punto 5 "In relazione alla pompa infusionale a siringa per infusione standard e TCI" si chiede di confermare che la rilevazione degli aumenti improvvisi e soprattutto i cali improvvisi della pressione, siano riportati, con indicazione dell'intervallo di impostazione della soglia di diminuzione della pressione - oltre che su scheda tecnica e relazione tecnica, anche sul manuale d'uso in quanto documento ufficiale del dispositivo.19) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 1, punto 14 "Formazione del personale e assistenza post-vendita" si chiede di confermare che sarà attribuito il massimo punteggio (5) per la presenza di una piattaforma E-Learning, con rilascio di certificato a seguito di test finale, effettuato dal personale sanitario, in automatico dalla stessa piattaforma.20) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 2, punto 15 "Formazione del personale e assistenza post-vendita" si chiede di confermare che sarà attribuito il massimo punteggio (5) per la presenza di una piattaforma E-Learning, con rilascio di certificato a seguito di test finale, effettuato dal personale sanitario, in automatico dalla stessa piattaforma.21) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 3, punto 17 "Formazione del personale e assistenza post-vendita" si chiede di confermare che sarà attribuito il massimo punteggio (5) per la presenza di una piattaforma E-Learning, con rilascio di certificato a seguito di test finale, effettuato dal personale sanitario, in automatico dalla stessa piattaforma.22) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 5, punto 11 "Formazione del personale e assistenza post-vendita" si chiede di confermare che sarà attribuito il massimo punteggio (5) per la presenza di una piattaforma E-Learning, con rilascio di certificato a seguito di test finale, effettuato dal personale sanitario, in automatico dalla stessa piattaforma.23) Relativamente al disciplinare di gara, in particolare alla "Tabella dei criteri discrezionali, quantitativi e tabellari di valutazione dell'offerta tecnica" del lotto 2, punto 12 "... presenza di un sistema anti svuotamento della camera di sgocciolamento nei set oncologici" si chiede di confermare che il punteggio verrà attribuito per la presenza di un sistema rappresentato da una membrana filtrante che impedisca l'ingresso dell'aria. Si chiede inoltre, che tale requisito, debba essere comprovato in fase di Demo di gara davanti alla commissione aggiudicatrice.24) In riferimento alle apparecchiature di scorta di cui all'Art 11, il cui numero massimo rimane indeterminato, al fine di eliminare qualsiasi causa di indeterminatezza nell'offerta tecnica ed economica degli operatori, oltre a consentire la sostenibilità economica dell'offerta, si chiede o di confermare che il numero di apparecchiature di scorta, sia determinato in base ad una percentuale delle pompe installate presso ogni sede

ospedaliera, ovvero per esempio pari al 2%.25) In riferimento alle apparecchiature di scorta di cui all'Art 11 e limitatamente a queste, si chiede di confermare che possano essere fornite apparecchiature nuove/ricondizionate/usate mantenute.26) Per quanto riguarda i fabbisogni di gara, si chiede di confermare che nell'allegato "Tabella A elenco lotti e fabbisogni" per mero refuso sia stato indicato un errato numero di apparecchiature nella colonna Fabbisogno 48 mesi; si chiede di confermare che il numero corretto sia quello riportato nella colonna Fabbisogno annualeSi ringrazia per il riscontro, cordiali saluti.

Risposta:

- 1)** Si conferma la documentazione di gara. La Commissione giudicatrice valuterà le caratteristiche fisiche della pompa così come descritte nel Capitolato Tecnico, in base agli elementi indicati nel criterio discrezionale in esame.
- 2)** Si conferma la documentazione di gara. La Commissione giudicatrice valuterà le caratteristiche fisiche della pompa così come descritte nel Capitolato Tecnico, in base agli elementi indicati nel criterio discrezionale in esame.
- 3)** Si conferma la documentazione di gara. La Commissione giudicatrice valuterà le caratteristiche fisiche della pompa così come descritte nel Capitolato Tecnico, in base agli elementi indicati nel criterio discrezionale in esame.
- 4)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 5)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 6)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 7)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 8)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 10)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 11)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 12)** Nel Capitolato Tecnico, **Rif.1.2 "Pompa infusionale a siringa per infusione di terapie standard"**, si conferma che all'interno della frase "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*", l'indicazione 25ml/h è un refuso, la frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 5ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*"
- 13)** Nel Capitolato Tecnico, **Rif.1.3 "Pompa infusionale a siringa per infusione con protocolli TCI"**, si conferma che all'interno della frase "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*", l'indicazione 25ml/h è un refuso, la frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 5ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*"
- 14)** Nel Capitolato Tecnico, **Rif.3.1 "Pompa infusionale a siringa per infusione di terapie standard"**, si conferma che all'interno della frase "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*", l'indicazione 25ml/h è un refuso, la frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 5ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*"
- 15)** Nel Capitolato Tecnico, **Rif 3.3 "Pompa infusionale a siringa per infusione con protocolli TCI"**, si conferma che all'interno della frase "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 25ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*", l'indicazione 25ml/h è un refuso, la frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente: "*Alimentazione a rete e presenza di batteria ricaricabile con durata non inferiore a 5 ore considerando un'infusione di circa 5ml/h, secondo la normativa IEC 60601-2-24 con indicazione dello stato di carica e ricarica della batteria. Possibilità di passaggio da un tipo di alimentazione all'altra senza necessità di riprogrammare l'apparecchiatura*"
- 16)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.
- 17)** Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

18) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

19) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

20) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

21) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

22) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

23) Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

24) Nel Capitolato Tecnico, all'articolo 11, si conferma che all'interno della frase "*Il Fornitore aggiudicatario deve consegnare alle Aziende Sanitarie contraenti e per ogni sede ospedaliera apparecchiature in scorta non inferiore a*", la dicitura "*per ogni sede ospedaliera*" è un refuso. La frase corretta che sostituisce quella sopra indicata è la seguente:

"Il Fornitore aggiudicatario deve consegnare alle Aziende Sanitarie contraenti apparecchiature in scorta non inferiore a". La distribuzione delle apparecchiature di scorta nelle varie sedi ospedaliere verrà concordata con il fornitore aggiudicatario.

Il numero delle apparecchiature di scorta indicate nell'art. 11 del Capitolato Tecnico, che il fornitore aggiudicatario dovrà consegnare, è quello complessivo per tutte le Aziende Sanitarie e rispettive sedi ospedaliere.

25) Si segnala che, in riferimento alle Apparecchiature di scorta indicate all'articolo 11 del Capitolato tecnico, saranno accettate apparecchiature nuove/ricondizionate come espressamente previsto all'articolo 10 del Capitolato Tecnico:

"Per risolvere in maniera tempestiva guasti o malfunzionamenti bloccanti la ditta dovrà prevedere il deposito di apparecchiature (nuove/ricondizionate) nella numerosità necessaria per garantire la sostituzione dell'apparecchiatura non funzionante."

26) Trattasi di un refuso. La documentazione è stata rettificata con determinazione del 03/06/2025. La documentazione è stata pubblicata sulla GUUE, sul profilo del committente al sito web www.puntozeroscarl.it e sulla piattaforma telematica STELLA accessibile all'indirizzo <https://stella.regione.lazio.it/>

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI135000-25

Quesito: PI122002-25

Con riferimento al lotto 1, sub lotti 1.11-1.12-1.13-1.14 caratteristica tecnica "dotato di raccordo terminale Luer lock girevole..." si evidenzia che normalmente tale soluzione tecnica è di tipica realizzazione in deflussori con destinazione d'uso chemioterapica, per la particolare natura del farmaco infuso. Altrimenti, implementato in set infondenti farmaci di altra natura con pompa volumetrica, comporterebbe una forte limitazione della partecipazione di aziende produttrici facendo venire meno il principio di massima concorrenza. Si chiede pertanto di rimuovere tale requisito o di considerarlo non vincolante ai fini della partecipazione.

Risposta:

Si conferma la documentazione di gara, fermo restando il principio di equivalenza come previsto dal Codice Appalti.

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI134998-25

Quesito: PI121924-25

Spett.le PuntoZero, in virtù della rettifica del bando, si chiede cortesemente di prorogare di n. 7 giorni il termine per la richiesta dei quesiti. In attesa di cortese riscontro, si porgono distinti saluti.

Risposta:

Si conferma la data di scadenza dei quesiti indicata in piattaforma.

PROTOCOLLO

Domanda:

Risposta: PI134997-25

Quesito: PI121391-25

Buongiorno, LOTTO 5.3 si chiede conferma che il prodotto richiesto a tale voce debba comprendere sia la sacca che il deflussore e che quindi non sia possibile offrire solo la sacca preassemblata senza il deflussore. Cordiali Saluti

Risposta:

Si conferma la documentazione di gara. Si evidenzia che all'art. 5.5, riferimento 5.3, è espressamente indicato "La sacca deve essere collegabile e/o preconnessa al deflussore per nutripompa". Risulta pertanto possibile offrire la sacca **collegabile** al deflussore per nutripompa.

? PROTOCOLLO

Risposta: PI134995-25

Quesito: PI118667-25

Domanda:

Buongiorno, chiediamo conferma che la Busta documentazione amministrativa oscurata dai dati identificativi e sensibili non è obbligatoria. Distinti Saluti

Risposta:

Si conferma quanto previsto nella documentazione di gara.

? PROTOCOLLO

Risposta: PI134994-25

Quesito: PI118665-25

Domanda:

Buongiorno, in riferimento al documento disciplinare pag 33 art 13.1 REGOLE PER LA PRESENTAZIONE DELL'OFFERTA viene indicato che "tutta la documentazione da produrre deve essere in lingua italiana o, se redatta in lingua straniera, deve essere corredata da traduzione giurata in lingua italiana.". Sul punto, si chiede al Vs. Spett.le Ente che limitatamente a dichiarazioni di conformità CE, certificati ISO, depliant ed eventuali dichiarazioni del produttore a comprova dei requisiti o criteri di valutazione richiesti, sia accettata la lingua originale, ovvero la lingua inglese. Distinti Saluti

Risposta:

Si comunica che le dichiarazioni di conformità devono essere redatte in lingua italiana e corredate da dichiarazione di copia conforme all'originale resa ai sensi del DPR 445/2000, sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante o soggetto munito di procura. La Certificazione Ce, i certificati ISO, eventuali depliant del produttore a comprova dei requisiti o criteri di valutazione richiesti possono essere redatte in lingua inglese, ma devono essere corredate da dichiarazione di copia conforme all'originale resa ai sensi del DPR 445/2000, sottoscritta con firma digitale del legale rappresentante o soggetto munito di procura.

? PROTOCOLLO

Risposta: PI134971-25

Quesito: PI118616-25

Domanda:

Buongiorno, si chiede conferma che il CCNL da Voi indicato è METALMECCANICO. Distinti Saluti

Risposta:

Si conferma la documentazione di gara, il contratto collettivo applicato è il CCNL Metalmeccanici per il personale dipendente da imprese dell'industria metalmeccanica e della installazione di impianti. Ai sensi dell'art 11, c.3. del Codice dei Contratti, gli operatori economici possono indicare nella propria offerta il differente contratto collettivo da essi applicato, purché garantisca ai dipendenti le stesse tutele di quello indicato dalla stazione appaltante o dall'ente concedente.



Centrale acquisti

Via Rosa Raimondi Garibaldi 7
00145 Roma (RM)

[Privacy Policy](#)

[Cookie Policy](#)

[Dichiarazione di Accessibilità](#)

Contatti

supporto.stella@regione.lazio.it

06 997744

Canali social Regione Lazio